10/511156

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 23. Oktober 2003 (23.10.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/087020 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07F 5/02, 9/53, C07C 29/143

. . .

Utting (DE). MILLER, Alexej [DE/DE]; Prinzenstrasse 35, 47058 Duisburg (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/02741

C07B 39/00,

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. März 2003 (17.03.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 16 996.9

16. April 2002 (16.04.2002) D

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): IGNATYEV, Nikolai [UA/DE]; Prinzenstrasse 104, 47058 Duisburg (DE). WELZ-BIERMANN, Urs [DE/DE]; Rebenstrasse 103, 64646 Heppenheim (DE). SCHMIDT, Michael [DE/DE]; Weinbergstrasse 41, 64342 Seeheim-Jugenheim (DE). WEIDEN, Michael [DE/DE]; Langgaesserweg 48, 64285 Darmstadt (DE). HEIDER, Udo [DE/GB]; 4 Wintwerth Grange, Winchester S022 4HZ (GB). WILLNER, Helge [DE/DE]; Foehrenkamp 3, 45481 Muelheim/Ruhr (DE). SARTORI, Peter [DE/DE]; Zur Ludwigshöhe 28, 86919

(74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH;

Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR PERFLUOROALKYLATION BY MEANS OF TRIS(PERFLUOROALKYL)PHOSPHINE OXIDES

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR PERFLUORALKYLIERUNG MITTELS TRIS(PERFLUORALKYL)PHOSPHINOXI-DEN

- (57) Abstract: The invention relates to a method for perfluoroalkylation by means of tris(perfluoroalkyl)phosphine oxides.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Perfluoralkylierung mittels Tris(perfluoralkyl)phosphinoxiden.



03/08/070

WO 03/087020 PCT/EP03/02741

Verfahren zur Perfluoralkylierung mittels Tris(perfluoralkyl)phosphinoxiden

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Perfluoralkylierung mittels Tris(perfluoralkyl)phosphinoxiden.

10

15

20

25

30

Die Perfluoralkylierung stellt ein wichtiges Verfahren zur Herstellung von Fluor-haltigen Verbindungen, insbesondere Organofluorverbindungen dar.

- Als Perfluoralkylierungsreagenzien werden üblicherweise
 Perfluoralkylhalogenide, insbesondere Perfluoralkyliodide eingesetzt, die
 als Quelle von Perfluoralkylgruppen fungieren ("Organofluorine
 Chemistry. Principles and Commercial Applications." Edited by R.E.
 Banks, Plenum Press, New York 1994; G.G. Furin, "Some new aspects in
- the application of perfluoralkyl halides in the synthesis of fluorine-containing organic compounds" (Review), Russ.Chem.Rev. (English Translation), 69, Nr. 6 (2000), Seiten 491-522; N.O. Brace, "Syntheses with perfluoralkyl iodides. A review, Part III.", J. of Fluorine Chem., 108 (2001), Seiten 147-175; N.O. Brace, "Syntheses with perfluoralkyliodides.
 - Part II.", J. of Fluorine Chem. 96 (1999), Seiten 101-127; N.O. Brace, "Syntheses with perfluoralkyl radicals from perfluoralkyl iodides. A rapid survey of synthetic possibilities with emphasis on practical applications. Part one: alkenes, alkynes and allylic compounds", J. of Fluorine Chem., 96 (1999), Seiten 1-25; V.N. Boiko, "Ion-radical perfluoralkylation. Part II.", J. of Fluorine Chem., 69 (1994), Seiten 207-212).

Darüber hinaus werden Perfluoralkylhalogenide zur Herstellung von Perfluoralkyl-, insbesondere Trifluormethyl-Gruppen enthaltenden Organometallverbindungen eingesetzt, die ihrerseits zur Einführung von Perfluoralkylgruppen in organische Moleküle eingesetzt werden können

- (D.J. Burton, "Fluorinated organometallics: perfluoralkyl and functionalised perfluoralkyl organometallic reagents in organic synthesis", Tetrahedron, 48, Nr. 2 (1992), Seiten 189-275).
- Des weiteren wurde das Reagenz TMSCF₃ zur nucleophilen Trifluormethylierung entwickelt (G.K. Surya Prakash, "Nucleophilic trifluormethylation tamed", J. of Fluorine Chem., 112 (2001), Seiten 123-131). Durch die Reaktion von langkettigen Perfluoralkyliodiden mit Tetrakis(dimethylamino)ethylen in Gegenwart von Chlortrimethylsilan wurde dieses Verfahren der nucleophilen Perfluoralkylierung auf weitere organische und anorganische Substrate ausgedehnt (V.A. Petrov, Tetrahedron Letters, 42 (2001), Seiten 3267-3269).
- Die vorstehend angegebenen Verfahren zu Perfluoralkylierung haben jedoch den Nachteil, daß die entsprechenden Perfluoralkylhalogenide entweder sehr teuer sind, oder deren Nutzung, wie beispielsweise im Falle der Verbindung CF₃Br, nach dem Montreal Protokoll nur sehr eingeschränkt gestattet ist.
- Diese Nachteile führten zu der Entwicklung neuer
 Perfluoralkylierungsreagenzien, wie sie in J.R. Desmurs et al., 12th
 European Symposium on Fluorine Chemistry, Berlin, Germany, 1998,
 Abstracts A23 and A24 beschrieben sind. Die Herstellung dieser
 Reagenzien gelingt allerdings nur unter Verwendung von CF₃H, einer
 hochflüchtigen und schwer handhabbaren Verbindung. Ferner wurden
 weitere stabile Perfluoralkylierungsreagenzien zur nucleophilen
 Triluormethylierung entwickelt, wobei zur Synthese dieser Reagenzien
 vom Methylhemiketal des Fluorals ausgegangen wird, welches zuvor in
 einem relativ aufwendigen Prozeß hergestellt werden muß. Außerdem ist
 die Anwendung dieser Reagenzien auf die Trifluormethylierung

beschränkt (G.Blond et al., Tetrahedron Letters, 42 (2001), Seiten 2437-2475; T. Billard et al., Eur. J. Org. Chem., 2001, Seiten 1467-1471; T. Billard et al. Tetrahedron Letters, 41 (2000), Seiten 8777-8780; G. Blond et al., J. Org. Chem., 66, Nr. 14 (2001), Seiten 4826-4830).

5

20

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher die Verwendung wenigstens eines Tris(perfluoralkyl)phosphinoxids, zur Perfluoralkylierung von chemischen Substraten.

Perfluoralkylphosphinoxide sind bekannt. Sie können durch Umsetzung von Difluortris(perfluoralkyl)phosphoranen mit Hexamethyldisiloxan [(CH₃)₃Si]₂O hergestellt werden, wie in V.Ya. Semenii et al., Zh.

Obshch.Khim., 55, Nr. 12 (1985), Seiten 2716-2720 beschrieben.

Die Herstellung der Fluor(perfluoralkyl)phosphorane kann nach üblichen, dem Fachmann bekannten Methoden erfolgen.

Vorzugsweise werden diese Verbindungen durch elektrochemische Fluorierung geeigneter Ausgangsverbindungen hergestellt, wie in V.Ya. Semenii et al., Zh. Obshch.Khim., 55, Nr. 12 (1985), Seiten 2716-2720; N. Igantiev et al, J. of Fluorine Chem., 103 (2000), Seiten 57-61 sowie der WO 00/21969 beschrieben. Die entsprechenden Beschreibungen werden

hiermit als Referenz eingeführt und gelten als Teil der Offenbarung.

Die als Ausgangsverbindungen eingesetzten

Fluor(perfluoralkyl)phosphorane können durch elektrochemische Fluorierung kostengünstig hergestellt werden.

Zur Perfluoralkyljerung von chemischen Substraten mit Tris(perfluoralkyl)phosphinoxiden ist es erforderlich, das

Perfluoralkylphosphinoxid vor oder während der Umsetzung mit dem zu

perfluoralkylierende Substrat mit wenigstens einer Base zu behandeln. Bevorzugt erfolgt die Perfluoralkylierung des chemischen Substrates mit wenigstens einem Tris(perfluoralkyl)phosphinoxid in Gegenwart wenigstens einer Base.

5

Bevorzugt kommen hierfür starke Basen, wie beispielsweise Kalium tert-Butylat, n-Butyllithium, Metallamide und/oder ein Grignard-Reagenz in Betracht.

- Vorzugsweise wird die Perfluoralkylierung in einem geeigneten, ggf. nach üblichen Verfahren getrocknetem Reaktionsmedium, wie beispielsweise cyclischen oder aliphatischen Ether, insbesondere Tetrahydrofuran oder Diethylether, durchgeführt.
- Als chemische Substrate kommen bevorzugt organische Verbindungen, insbesondere dreifach koordinierte Organoborverbindungen sowie Carbonyl-Gruppen aufweisende organische Verbindungen in Betracht.
- Als Organoborverbindungen kommen bevorzugt Tris-(C₁₋₃)-Alkylborate, besonders bevorzugt Trimethylborat zum Einsatz.
 - Bevorzugte Carbonylgruppen-aufweisende Verbindungen sind ggf. substituierte Diarylketonverbindungen, insbesondere Benzophenon.
- Vorzugsweise kann die Perfluralkylierung chemischer Substrate mit Tris(perfluoralkyl)phosphinoxiden unter wasserfreier Atmosphäre, wie z.B. trockener Luft, oder Inertgasatmosphäre, wie z.B. Argon oder Stickstoff, durchgeführt werden.

WO 03/087020

Die Verwendung von Tris(perfluoralkyl)phosphinoxiden als
Perfluoralkylierungsreagenzien ist insbesondere deshalb vorteilhaft, weil
diese Verbindungen, im Gegensatz zu vielen anderen
Perfluoralkylierungsreagenzien, stabile Verbindungen darstellen, was ihre
einfache, sichere Handhabung ermöglicht.

Die NMR-Spektren wurden mit Hilfe eines Bruker Avance 300 NMR Spektrometers mit folgenden Frequenzen aufgenommen:

300,1 MHz für ¹H
 282,4 MHz für ¹⁹F und
 96,3 MHz für ¹¹B.

Die Massenspektren wurden mit einem Gerät vom Typ AMD 604 gemessen.

Im folgenden wird die Erfindung anhand von Beispielen erläutert. Diese Beispiele dienen lediglich der Erläuterung der Erfindung und schränken den allgemeinen Erfindungsgedanken nicht ein.

20

30

5

Beispiele

Beispiel 1:

25 Herstellung von Tris(pentafluorethyl)phosphinoxid

In einem FEP(Fluorethylenpolymer)-Kolben werden 101,36 g (237,9 mmol) Difluortris(pentafluorethyl)phosphoran und 38,63 g (237,9 mmol) Hexamethyldisiloxan unter heftigem Rühren für 1 Stunde bei einer Badtemperatur von 30 °C am Rückfluß erhitzt, bis die Gasbildung von

(CH₃)₃SiF zurückgeht. Anschließend wird das Reaktionsgemisch für 2 Stunden auf 110-120°C (Badtemperatur) erhitzt und unter Normaldruck destilliert. Es werden 86,5 g Tris(pentafluorethyl)phosphinoxid, einer klaren und farblosen Flüssigkeit, mit einem Siedepunkt von 101°C erhalten, entsprechend einer Ausbeute von 90,0 %, bezogen auf das eingesetzte Difluortris(pentafluorethyl)phosphoran.

Das so erhaltene Produkt wird mittels ¹⁹F- und ³¹P-NMR-Spektroskopie charakterisiert:

10

30

5

```
<sup>19</sup>F NMR Spektrum; δ, ppm:
(Lösungsmittel CDCl<sub>3</sub>, interne Referenz CCl<sub>3</sub>F)
-79,3 t (CF<sub>3</sub>); -117,3 dq (CF<sub>2</sub>); J<sup>2</sup><sub>P,F</sub> = 84,5 Hz; J<sup>3</sup><sub>F,F</sub> = 2,5 Hz
```

15 ³¹P NMR Spektrum; δ, ppm:

(Lösungsmittel CDCl₃, Referenz 85 Gew.-%ige H_3PO_4) 20,2 sep, $J_{P,F}^2 = 84,5 Hz$

Die Werte der gefundenen chemischen Verschiebungen entsprechen den aus der Veröffentlichung von V.Ya. Seminii et al., Zh. Obshch. Khim., 55, Nr. 12 (1985), Seiten 2716-2720 bekannten Werten.

Beispiel 2:

Herstellung von Tris(n-nonafluorbutyl)phosphinoxid

In einem FEP-Kolben werden 30,6 g (42,15 mmol) Difluortris(n-nonafluorbutyl)phosphoran und 7,0 g (43,11 mmol) Hexamethyldisiloxan unter heftigem Rühren für 5 Stunden bei einer Badtemperatur von ca. 150-160 °C unter Rückfluß erhitzt, bis die Gasbildung von (CH₃)₃SiF aufhört.

Anschließend wird das Reaktionsgemisch unter vermindertem Druck (1,6 kPa) destilliert und die Fraktion mit einem Siedepunkt von 87-88 °C aufgefangen. Es werden 26,1 g der klaren, farblosen Flüssigkeit von Tris(n-nonafluorbutyl)phosphinoxid erhalten. Die Ausbeute beträgt 87,9 %, bezogen auf die eingesetzte Menge an Difluortris(n-nonafluorbutyl)phosphoran.

Das so erhaltene Produkt wird mittels ¹⁹F- und ³¹P-NMR-Spektroskopie charakterisiert:

10

5

¹⁹F NMR Spektrum; δ, ppm: (Lösungsmittel CDCl₃, interne Referenz ppm CCl₃F) -81,2 t (CF₃); -112,5 dm (CF₂); -119,0 m (CF₂); -126,3 dm (CF₂); $J_{F,F}^4$ = 9,5 Hz; $J_{P,F}^2$ = 86,8 Hz

15

³¹P NMR Spektrum; δ, ppm: (Lösungsmittel CDCl₃, Referenz 85 Gew.-%ige H₃PO₄) 24,20 sept.; $J_{P,F}^2 = 87,1 \text{ Hz}$

20

Die Werte der gefundenen chemischen Verschiebungen entsprechen den aus der Veröffentlichung von V.Ya. Seminii et al., Zh. Obshch. Khim., 55, Nr. 12 (1985), Seiten 2716-2720 bekannten Werten.

Beispiel 3:

25

30

Herstellung von 2,2,3,3,3-Pentafluor-1,1-diphenylpropan-1-ol

a) 1,87 g (4,63 mmol) Tris(pentafluorethyl)phosphinoxid werden langsam bei -60°C zu einer Lösung aus 6 mmol Butyllithium (3 cm³ einer 2 M Lösung in Cyclohexan) in 30 cm³ trockenem Tetrahydrofuran zugegeben, wobei die Temperatur unter -55°C gehalten werden soll. Die Lösung wird bei dieser Temperatur ca. 1 Stunde gerührt, bis das Phosphinoxid vollständig gelöst ist. Anschließend wird eine Lösung aus 0,98 g (5,38 mmol) Benzophenon in 5 cm³ trockenem Tetrahydrofuran zugegeben und die Mischung innerhalb 2 Stunden auf Raumtemperatur erwärmt. Die Reaktionsmischung mit 20 cm³ einer 0,1 N HCl behandelt und mit Diethylether (2 x 50 cm³) extrahiert. Das Extrakt wird mit Wasser gewaschen (3 x 20 cm³) und über Magnesiumsulfat getrocknet.

Der Ether wird abdestilliert und das gewünschte Produkt aus Hexan auskristallisiert. Es werden 0,42 g 2,2,3,3,3-Pentafluor-1,1-diphenylpropan-1-ol, einem weißen Feststoff mit einem Schmelzpunkt von 82 – 83 ° C, erhalten, entsprechend einer Ausbeute von 30,0 %, bezogen auf das eingesetzte Phosphinoxid.

Das so erhaltene Produkt wird mittels ¹⁹F-, und ¹H-NMR-Spektroskopie charakterisiert:

19F NMR Spektrum; δ, ppm:
 (Lösungsmittel CDCl₃, interne Referenz CCl₃F)
 -77,6 s (CF₃); -116,9 m (CF₂)

¹H-NMR Spektrum; δ, ppm: (Lösungsmittel CDCl₃, Referenz TMS) 7,53-7,67 m (2H), 7,30-7,47 m (3H), 2,85 br.s (OH)

Die Werte der gefundenen chemischen Verschiebungen und des Schmelzpunktes entsprechen den aus der Veröffentlichung von L.S. Chen et al., J. of Fluorine Chem., 20 (1982), Seiten 341-348 bekannten Werten.

20

25

5

10

- b) Zu einer Lösung aus 1,98 g (12,27 mmol) Hexamethyldisilazan in 30 cm³ trockenem Tetrahydrofuran werden 7 cm³ einer 2 M Lösung Buthyllithium in Cyclohexan gegeben und ca. 1 Stunde erhitzt, bis die 5 Gasbildung von Butan beendet ist. Zu der daraus resultierenden Lösung des Lithiumbis(trimethylsilyl)amid werden 1,80 g (9,88 mmol) Benzophenon gegeben und auf -60°C gekühlt. 3,91 g (9,68 mmol) Tris(pentafluorethyl)phosphinoxid werden zugegeben, wobei die Temperatur unter -55°C gehalten werden soll. Anschließend wird die 10 Mischung innerhalb 2 Stunden auf Raumtemperatur erwärmt. Die Reaktionsmischung mit 20 cm³ einer 0,1 N HCl behandelt und mit Diethylether (2 x 50 cm³) extrahiert. Das Extrakt wird mit Wasser gewaschen (3 x 20 cm³) und über Magnesiumsulfat getrocknet. Der Ether wird abdestilliert und das gewünschte Produkt aus Hexan 15 auskristallisiert. Es werden 0,70 g 2,2,3,3,3-Pentafluor-1,1diphenylpropan-1-ol, einem weißen Feststoff, erhalten, entsprechend einer Ausbeute von 23,9 %, bezogen auf das eingesetzte Phosphinoxid.
- Schmelzpunkt und NMR-Daten entsprechen den in Beispiel 3 a) angegebenen Werten.
- c) Zu 5,6 mmol Phenylmagnesiumbromid in 40 cm³ trockenem
 Tetrahydrofuran werden bei –60°C 2,00 g (4,95 mmol)

 Tris(pentafluorethyl)phosphinoxid gegeben, wobei die Temperatur der
 Reaktionsmischung unter -55°C gehalten werden soll. Die
 Reaktionsmischung wird eine Stunde bei –45°C gerührt und 0,96 g (5,27 mmol)Benzophenon in 5 cm³ trockenem Tetrahydrofuran zugegeben.
 Anschließend wird die Mischung innerhalb 2 Stunden auf
 Raumtemperatur erwärmt. Die Reaktionsmischung mit 20 cm³ einer 0,1 N

WO 03/087020

PCT/EP03/02741

HCl behandelt und mit Diethylether ($2 \times 50 \text{ cm}^3$) extrahiert. Das Extrakt wird mit Wasser gewaschen ($3 \times 20 \text{ cm}^3$) und über Magnesiumsulfat getrocknet.

- 10 -

Der Ether wird abdestilliert und das gewünschte Produkt aus Hexan auskristallisiert. Es werden 0,55 g 2,2,3,3,3-Pentafluor-1,1-diphenylpropan-1-ol, einem weißen Feststoff, erhalten, entsprechend einer Ausbeute von 36,8 %, bezogen auf das eingesetzte Phosphinoxid.

Schmelzpunkt und NMR-Daten entsprechen den in Beispiel 3 a) angegebenen Werten.

Beispiel 4:

Kaliumpentafluorethyltrifluorborat (C₂F₅)BF₃K

15

20

25

30

10

5

Zu dem Gemisch aus 0.32 (5.52 mmol) sprühgetrocknetem Kaliumfluorid und 1.72 g (16.55 mmol) Trimehtylborat (CH₃O)₃B in 3 cm³ trockenem 1.2-Dimetoxyethan werden bei - 40 ° C 2,45 g (6.07 mmol) Tris(pentafluorethyl)-phosphinoxid gegeben, wobei die Temperatur der Reaktionsmischung unter - 30 ° C gehalten werden soll. Die Reaktionsmischung wurde eine Stunde bei - 30 ° C gerührt und zur Raumtemperatur gebracht. Das Lösungsmittel wurde abdestilliert und der so erhaltene Rückstand in 10 cm³ Diethylether gelöst. Die Lösung wurde mit einem Eisbad gekühlt und 1,2 g wasserfreie Fluorwasserstoff (HF) zugegeben. Die Reaktionsmischung wurde eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt und das Lösungsmittel wurde im Vakuum einer Ölpumpe abdestilliert. Der Rückstand wurde mit Chloroform (3 Mahl x 5 cm³) gewaschen und in 10 cm³ Wasser gelöst. Wässrige Phase wurde mit Diethyleter (5 Mahl x 10 cm³) extrahiert und die wässrige Lösung wurde abgetrennt. Das Wasser wurde bei einem Druck 7 Pa abdestilliert und der

- 11 -

Rückstand eine Stunde bei 40 ° C in diesem Vakuum getrocknet. Es wurden 0,67 g Kaliumpentafluorethyltrifluorborat (C_2F_5)BF $_3$ K in Form eines weißen Feststoffes erhalten. Die Ausbeute betrug 53.6 %, bezogen auf das eingesetzte Kaliumfluorid.

Das so erhaltene Produkt wurde mittels ¹¹B und ¹⁹F-NMR Spektroskopie charakterisiert.

¹¹B NMR spectrum; δ, ppm (Lösungsmittel: Acetonitril-D₃; externe Referenz BF₃ O(C₂F₅)₂): - 0.2 tq, ${}^{1}J_{B,F}$ = 41.0 Hz; ${}^{2}J_{B,F}$ = 20.0 Hz.

19 F NMR spectrum; δ, ppm (Lösungsmittel: Acetonitril-D₃; interne Referenz CCl₃F): - 83.1 q, (CF₃); - 135.9 q (CF₂); - 152,9 q (BF₃); 1 J_{B,F} = 41.1 Hz; 2 J_{B,F} = 19.6 Hz; 4 J_{F,F} = 5.0 Hz.

Die entsprechenden Signale stimmen mit den unter Patentanmeldung DE 102 16 998.5 genannten Signalen überein.

20

25

WO 03/087020

- 12 -

PCT/EP03/02741

PATENTANSPRÜCHE

Verfahren zur Perfluoralkylierung, dadurch gekennzeichnet, daß
wenigstens ein Tris(perfluoralkyl)phosphinoxid mit dem zu
perfluoralkylierenden Substrat umgesetzt wird, wobei das
Tris(perfluoralkyl)phosphinoxid vor oder während der Umsetzung mit
wenigstens einer Base behandelt wird.

10

15

- Verfahren zur Perfluoralkylierung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Substrate organische Verbindungen, vorzugsweise dreifach koordinierte Organoborverbindungen und/oder Carbonyl-Gruppen-haltige organische Verbindungen eingesetzt werden.
- Verfahren zur Perfluoralkylierung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß starke Basen, vorzugsweise Kalium tert-Butylat, n-Butyllithium, Metallamide und/oder Grignard-Reagenzien, verwendet werden.
- 4. Verwendung wenigstens eines Tris(perfluoralkyl)phosphinoxids zur Perfluoralkylierung chemischer Substrate.

20

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Ap tion No PCT/EP 03/02741

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07B39/00 C07F5/02

C07F9/53

C07C29/143

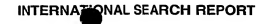
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC $\frac{7}{1000}$ CO7F CO7C

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic d	ata base consulted during the International search (name of data t	ase and, where practical, search terms used)		
EPO-In	ternal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Da	ta		
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	Relevant to claim No.	
А	SEMENII V.Y. ET AL.: "Difluorotris(perfluoroalkyl)pho JOURNAL OF GENERAL CHEMISTRY USS vol. 55, no. 12, 20 May 1986 (19 pages 2415-2417, XP002246309 CONSULTANTS BUREAU. NEW YORK., l cited in the application the whole document	SR., 986-05-20),	1-4	
Α	WO 00 21969 A (MERCK PATENT GMBH 20 April 2000 (2000-04-20) cited in the application the whole document 	-/	1-4	
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed	in annex.	
Special categories of cited documents: A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E' earlier document but published on or after the international filing date L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		 "T' later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken abne "Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&' document member of the same patent family 		
	actual completion of the international search 3 July 2003	Date of mailing of the international ser	arch report	
	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaen 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Beslier, L		
Form PCT/ISA/	210 (second sheet) (July 1992)	<u> </u>	 	



International Application No
PCT/EP 03/02741-

C.(Continua	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	KALUSZYNER A. ET AL.: "Synthesis and biological properties of diaryl (trifluoromethyl) carbinols" JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY., vol. 77, no. 15, 1955, pages 4164-4168, XP002246310 AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, WASHINGTON, DC., US ISSN: 0002-7863 Herstellung von Verbindung IV	1-4
Α	MCGRATH T.F. ET AL.: "The synthesis of certain ketones and carbinols containing perfluoralkyl groups" JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY., vol. 77, no. 13, 1955, pages 3656-3658, XP002246311 AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, WASHINGTON, DC., US ISSN: 0002-7863 the whole document	1-4
A	FROHN, HJ. ET AL: "A preparative method for perfluoroalkyltrifluoroborates and perfluoroalkyldifluoroboranes" ZEITSCHRIFT FUER ANORGANISCHE UND ALLGEMEINE CHEMIE (2001), 627(1), 15-16, 2001, XP001068334 the whole document	1-4
A	PETROV V A: "A simple procedure for nucleophilic perfluoroalkylation of organic and inorganic substrates" TETRAHEDRON LETTERS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL, vol. 42, no. 19, 7 May 2001 (2001-05-07), pages 3267-3269, XP004235286 ISSN: 0040-4039 cited in the application the whole document	1-4

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Argustion No
PCT/EP 03/02741

Patent document died in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0021969	Α	20-04-2000	DE	19846636 A1	13-04-2000
			AU	6330199 A	01-05-2000
			BR	9906864 A	17-10-2000
			CA	2313319 A1	20-04-2000
			CN	1287557 T	14-03-2001
			DE	59902179 D1	05-09-2002
			WO	0021969 A1	20-04-2000
			EP	1037896 A1	27-09-2000
			JP	3387059 B2	17-03-2003
•			JΡ	2002527615 T	27-08-2002
			US	6264818 B1	24-07-2001

INTERNATIONALER RECHENBERICHT

Internationales Af PCT/EP 03/02741

T Châtara Varöffentlichung, die nach dem internationalen Anmelde datum

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES I PK 7 C07B39/00 C07F5/02

C07F9/53

C07C29/143

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK - 7 - C07F - C07C

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, BEILSTEIN Data

ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	SEMENII V.Y. ET AL.: "Difluorotris(perfluoroalkyl)phosphoranes" JOURNAL OF GENERAL CHEMISTRY USSR., Bd. 55, Nr. 12, 20. Mai 1986 (1986-05-20), Seiten 2415-2417, XP002246309 CONSULTANTS BUREAU. NEW YORK., US in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1-4
1	WO 00 21969 A (MERCK PATENT GMBH) 20. April 2000 (2000-04-20) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument/	1-4
<u> </u>	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	

A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft e scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt wer soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wiausgeführt) *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nac dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtel werden 'den 'y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung e kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann anbellenend ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
3. Juli 2003	21/07/2003
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter
Europäisches Palentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijsswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Beslier, L

Besondere Ketegorien von angegehenen Veröffentlichungen

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales nzeichen
PCT/EP 03/02741

		PCI/EP	03/02741		
C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
A	KALUSZYNER A. ET AL.: "Synthesis and biological properties of diaryl (trifluoromethyl) carbinols" JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY., Bd. 77, Nr. 15, 1955, Seiten 4164-4168, XP002246310 AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, WASHINGTON, DC., US ISSN: 0002-7863 Herstellung von Verbindung IV		1-4		
Α	MCGRATH T.F. ET AL.: "The synthesis of certain ketones and carbinols containing perfluoralkyl groups" JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY., Bd. 77, Nr. 13, 1955, Seiten 3656-3658, XP002246311 AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, WASHINGTON, DC., US ISSN: 0002-7863 das ganze Dokument		1-4		
A	FROHN, HJ. ET AL: "A preparative method for perfluoroalkyltrifluoroborates and perfluoroalkyldifluoroboranes" ZEITSCHRIFT FUER ANORGANISCHE UND ALLGEMEINE CHEMIE (2001), 627(1), 15-16, 2001, XP001068334 das ganze Dokument		1-4		
A	PETROV V A: "A simple procedure for nucleophilic perfluoroalkylation of organic and inorganic substrates" TETRAHEDRON LETTERS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL, Bd. 42, Nr. 19, 7. Mai 2001 (2001-05-07), Seiten 3267-3269, XP004235286 ISSN: 0040-4039 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		1-4		
		•			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Internationales PCT/EP 03/02741

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokum	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	. Datum der Veröffentlichung
WO 0021969	Α	20-04-2000	DE	19846636 A1	13-04-2000
			ΑU	6330199 A	01-05-2000
			BR	9906864 A	17-10-2000
			CA	2313319 A1	20-04-2000
			CN	1287557 T	14-03-2001
			DE	59902179 D1	05-09-2002
			WO	0021969 A1	20-04-2000
			EP	1037896 A1	27-09-2000
			JР	3387059 B2	17-03-2003
			JP	2002527615 T	27-08-2002
			US	6264818 B1	24-07-2001

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)